

TETRAMICEN

Nije odobreno

- Levamisole hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

TETRAMICEN

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Supkutano

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
88.20 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano.

-

Sheep

- Meat and offal. 9 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano.

-

Cattle

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano.

-

Sheep

- Meat and offal. 9 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano.

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AE01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Opis paketa:

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Cenavisa S.L.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

11/12/1991

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Cenavisa S.L.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

253 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

14/10/2025

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.